



RAVIMIAMETI JUHEND TERVIST VÕI HAIGUSI KÄSITLEVA TEABE AVALDAMISEKS

13.01.2017

1. SISSEJUHATUS

- 1.1. Ravimiamet on koostanud käesoleva juhendi, et soodustada inimeste ja loomade tervist või haigusi, nende ennetamist ja ravi käsitleva teabe (edaspidi teave) üldsusele avaldamist ning välistada seejuures teabe liigitumine ravimireklaamiks.
- 1.2. Avaldatava teabe ja ravimireklaami piiritlemisel lähtutakse ravimiseaduse § 82 lõike 2 punktist 3, reklaamiseaduses sätestatud mõistetest, reklaami põhinõuetest ja Euroopa Kohtu poolt ravimireklaamile antud tõlgendustest¹.
- 1.3. Teavet võib avaldada üksnes tõendus põhise teavisealase teabe vahendamiseks, et toetada tervise edendamist, haiguste ravi ja ennetamise edendamist, ravimite ratsionaalset kasutamist ja ravisoostumust.

2. TEABE AVALDAMISE ÜLDPÕHIMÕTTED

- 2.1. Teabe avaldamisel peab olema välistatud nii otsene kui kaudne ravimireklaam (nt brändile viitav kujundus, logo, vms) ning ravimite müügi edendamise eesmärk.
- 2.2. Avaldatava teabe sisu, vorm ja esitlusviis peavad lähtuma läbipaistvuse, objektiivsuse, tõendus põhisuse, tasakaalustatuse ja ajakohasuse põhimõtetest, mida on mitteammendavalt kirjeldatud käesoleva juhendi punktides 2.3-2.7.
- 2.3. Läbipaistvuse tagamiseks tuleb teabe avaldamisel eristada teabe koostajat ja spondeerijat, samuti märkida teabe avaldamise ja uuendamise kuupäev. Teave peab olema kontrollitav, asjakohane, kooskõlas avaldamise eesmärgiga ning moodustama ühtse terviku. Teabe sisust peab üheselt nähtuma avaldamise eesmärk ja sihtgrupp, kellele see on suunatud.
- 2.4. Teave peab olema objektiivne ja sõltumatu ravimi müügi edendamisest ning sellest peab nähtuma, et käsitletu ei pruugi sisaldada kõiki ravimiga seotud olulisi asjaolusid, mh sisaldama üleskutset konsulteerida arsti või apteekriga, et tagada asjakohase nõu olemasolu individuaalselt sobiva ravimeetodi valikul.
- 2.5. Avaldatav teave peab olema tõendus põhine ega tohi olla eksitav. Teadusinfole viitav teave peab olema tõene ning viited korrektseks. Isediagnoosimise teave peab põhinema teadusandmetel. Teavet, mille sisu teabe avaldaja ei saa tagada, ega viiteid

¹ Euroopa Kohtu kohtuasjad nr C-421/07, C-249/09, C-316/09, C-62/09 jt.

sellisele teabele ei lisata terviseteabe osaks (foorumid, sõltumatud spetsialisti nõuanded, jms).

2.6. Ravivõimaluste kirjeldamisel tuleb vältida kindla ravimeetodi eelistamist ning rõhutada, et haiguste ravi on kompleksne, sisaldades nii mittefarmakoloogilist kui farmakoloogilist komponenti. Kõiki ravimeetodeid tuleb võrdselt kirjeldada. Farmakoloogilise ravi kirjeldamisel tuleks piirduda ravimirühmade kirjeldamisega. Kui täpsem kirjeldus on vältimatult vajalik, kasutatakse üksnes ravimi toimeaine nimetust. Kui raviks on ette nähtud mitmeid toimeaineid, kirjutatakse kõigist võrdse põhjalikkusega. Toimeainete võrdlused ei ole lubatud, kuna on oht, et avaldatud teave muutub ravimireklaamiks.

2.7. Avaldatav teave peab olema ajakohane ning regulaarselt uuendatud. Teabe uuendamise kuupäev peab olema nähtav. Ajakohastamise lõpetamisel teabe avalikustamine lõpetatakse (sh veebilehtedel).

3. KOKKUVÕTTEKS

3.1. Kui teabe avaldaja soovib, võib Ravimiamet teavet enne avaldamist hinnata, kuid Ravimiameti hinnang ei ole siduv.

3.2. Tervist ja haigusi käsitleva teabe õigsuse ja õigusaktidele vastavuse eest vastutab tellija, teostaja või avaldaja reklaamiseaduse ja ravimiseaduse alusel.